# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-109020

(43)公開日 平成8年(1996)4月30日

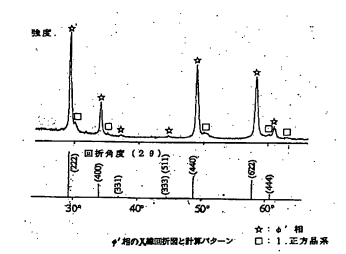
(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		觀別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 1 G	25/00				
B 0 1 J	20/02	С			
C 0 1 G	41/00	Α			
	53/00	Α			
				C 0 4 B	3 35/48 Z
			審査請求	未請求 請求	項の数2 OL (全 8 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特顧平6-241661		(71)出願人	000176660
					三徳金属工業株式会社
(22)出願日		平成6年(1994)10月	5日		兵庫県神戸市東灘区深江北町4丁目14番34
					号
				(72)発明者	<b>打风尾</b> 伸也
	•				大阪府吹田市山手町3-17 B-308
				(72)発明者	新一 <del>模</del> 井 英雄
				1	神戸市東灘区深江北町4丁目14番34号 三
			•	İ	徳金属工業株式会社内
				(74)代理人	、 弁理士 酒井 一 (外1名)

# (54) 【発明の名称】 酸素吸収・放出能を有する複合酸化物

# (57) 【要約】

【構成】酸化セリウム、酸化ジルコニウム及び酸化ハフニウムを含有する複合酸化物であって、該複合酸化物が、酸化セリウム4.99~98.99重量%、酸化ジルコニウム1~95重量%及び酸化ハフニウム0.01~20重量%を含み、結晶相としてφ'相を有し、且つ400~700℃において100μmol/g以上の酸素吸収・放出能を有する複合酸化物。

【効果】前記複合酸化物は、400~700℃の温度範囲において、100μmol/g以上の優れた酸素吸収・放出能を示し、従来の酸化セリウム及びセリウム、ジルコニウム複合酸化物に代えて触媒分野及び機能性セラミックス分野において極めて有用である。



20

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 酸化セリウム、酸化ジルコニウム及び酸 化ハフニウムを含有する複合酸化物であって、該複合酸 化物が、酸化セリウム4.99~98.99重量%、酸 化ジルコニウム1~95重量%及び酸化ハフニウム0. 01~20重量%を含み、結晶相として<sub>0</sub>,相を有し、 且つ400~700℃において100μmol/g以上 の酸素吸収・放出能を有する複合酸化物。

【請求項2】 前記複合酸化物が、更に酸化チタン、酸 化タングステン、酸化ニッケル、酸化銅、酸化アルミニ ウム、酸化珪素、酸化ベリリウム、酸化マグネシウム、 酸化カルシウム、酸化ストロンチウム、酸化バリウム、 セリウム以外の希土類金属酸化物又はこれらの混合物を 含むことを特徴とする請求項1記載の酸素吸収・放出能 を有する複合酸化物。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、排ガス清浄用触媒、機 能性セラミックス等に利用可能であり、特に優れた酸素 吸収・放出能を有する新規形態の複合酸化物に関する。

# [0002]

【従来の技術】従来、酸化セリウムは排ガス清浄用触 媒、セラミックス等として大量に使用されており、例え ば触媒分野においては、酸化雰囲気下で酸素吸収し、還 元雰囲気下で酸素放出するという酸化セリウムの特性を 利用して、排ガス成分であるHC/CO/NOx等に対 する浄化率の向上等が行われている。またセラミックス 分野においては前記酸化セリウムの特性を利用して、他 の元素との混合物、化合物として固体電解質等の導電性 セラミックス等に利用されている。このような従来の酸 化セリウムの調製法としては、例えばセリウムの硝酸塩 溶液又は塩化物溶液に、シュウ酸若しくは重炭酸アンモ ニウムを添加し、得られる沈澱物を濾別、洗浄、乾燥及 び焼成する方法等が知られている。

【0003】しかしながら、前記方法等により製造され た従来の酸化セリウムを主成分とする複合酸化物は、酸 素吸収・放出能を有するものの、400~700℃にお いては十分な酸素吸収・放出ができず、またそれ以上の 高温加熱後においては性能が低下する等の欠点がある。

【0004】ところで、従来、高酸素吸収・放出能を有 するセリウム、ジルコニウム複合酸化物 (特開平5-1 05428号公報)が知られている。これらの結晶構造 を、後述する比較例で詳細に調査したところ、CaF。 構造相、h-tertragonal(h-正方晶系の) 相、monoclinic (単斜晶系の) 相の混合相であることが判明している

(図6参照)。一方結晶相として、tetragonalの φ 相が 知られている (V. Longoand D. Minichelli: J. Amer, Ceram ic Soc., <u>56</u>(1973), 600.; P. Duran, M. Gonzalez, C. Moure, J. R. Jurado and C. Pascual: J. Materials Sci., 25 (199 0),5001.)。この相は993Kで数か月焼鈍することに

より初めて生成すると報告されており、生成した。相に は同量のh-tetragonal相とCaF:構造相が含有されて いる。またこの文献においては、このø相は高温で分解 するとされている。即ち結晶構造の相違により、種々の 高酸素吸収・放出能を示す複合酸化物が研究されてお り、現在更に優れた酸素吸収・放出能を示す複合酸化物 の開発が望まれている。

## [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、優れ 10 た酸素吸収・放出能を有し、且つ酸化セリウム、酸化ジ ルコニウム及び酸化ハフニウムを含み、結晶相として φ'相を有する新規な複合酸化物を提供することにあ る。

# [0006]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、酸化セ リウム、酸化ジルコニウム及び酸化ハフニウムを含有す る複合酸化物であって、該複合酸化物が、酸化セリウム 4. 99~98. 99重量%、酸化ジルコニウム1~9 5 重量%及び酸化ハフニウム 0.01~20重量%を含 み、結晶相としてø'相を有し、且つ400~700℃ において100μmol/g以上の酸素吸収・放出能を 有する複合酸化物が提供される。

【0007】以下本発明を更に詳細に説明する。本発明 の酸素吸収・放出能を有する複合酸化物(以下複合酸化 物Aと称す)は、必須成分として酸化セリウム4.99 ~98.99重量%、酸化ジルコニウム1~95重量% 及び酸化ハフニウム0.01~20重量%を含有する。 この際各成分の含有割合が前記範囲外の場合には、十分 に所望の性能を発揮することができない。更に前記必須 成分以外に、酸化チタン、酸化タングステン、酸化ニッ ケル、酸化銅、酸化アルミニウム、酸化珪素、酸化ベリ リウム、酸化マグネシウム、酸化カルシウム、酸化スト ロンチウム、酸化バリウム、セリウム以外の希土類金属 酸化物又はこれらの混合物等の他の金属酸化物を含有さ せることもできる。他の金属酸化物の含有割合は、複合 酸化物Aの全重量に対して、0~10重量%であるのが 好ましい。

【0008】本発明の複合酸化物Aは、400~700 ℃の温度範囲において、100μmol/g以上、好ま しくは150μmol/g以上の酸素吸収・放出能を有 する。このような酸素吸収・放出能は、複合酸化物A中 のセリウムの価数が、製造時4価であり、水素気流中等 の還元下で加熱することにより3価となり、この価数変 化によって生じる。また含有されるジルコニウム及びハ フニウムは、セリウムの酸素吸収・放出能を促進する成 分であって、その価数は4価で一定である。

【0009】また本発明の複合酸化物Aは、これまで報 告されていない新規な結晶構造であるφ'相を有する。 この φ'相は、CaFz構造のユニットを8個組合せた 50 格子定数がおよそ2倍の構造をしており、計算で算出し

たX線回折パターンの(222)面、(400)面、 (331)面、(333)面、(511)面、(44 0) 面、(622) 面及び(444) 面にピークを示す 結晶相である。しかしこのφ'相の同定にあたっては、 前記X線回折図(331)面、(333)面及び(51 面のピークが組成によって小さく、X線回折の感度 が弱い場合、これらの面のピークが出現しないことがあ る。しかし、これらのピークの存在にかかわらず、他の 大きなピークで同定することができる。類似相として、 前述のtetragonalのφ相が知られているが、このφ相 は、後述する計算で出したX線回折パターンと測定結果 を示す図3及び図4のX線回折図を比較することによ り、φ'相とは異相であることが判る。要するに本発明 の複合酸化物Aは、このような新規なφ'相を有する従 来知られていない複合酸化物である。

【0010】本発明の複合酸化物Aを調製するには、ま ず第1次複合酸化物を得た後、加熱還元処理及び加熱酸 化処理を行う方法等により得ることができる。

【0011】前記第1次複合酸化物を得るには、例えば セリウムイオン、ジルコニウムイオン及びハフニウムイ オン、更に必要に応じて前記他の金属酸化物を構成する 金属元素イオンを含む溶液と、アンモニア水溶液、重炭 酸アンモニウム水溶液又はシュウ酸水溶液を混合し、ま ずセリウム、ジルコニウム及びハフニウム含有複合塩沈 澱物を調製する。該セリウムイオン、ジルコニウムイオ ン及びハフニウムイオンを含む溶液は、例えば硝酸セリ ウム水溶液とハフニウム含有ジルコニウム硝酸塩水溶液 とを混合する方法等により得ることができる。また、こ の際必要に応じてチタンイオン、タングステンイオン、 ニッケルイオン、銅イオン、鉄イオン、アルミニウムイ オン、珪素イオン、ベリリウムイオン、マグネシウムイ オン、カルシウムイオン、ストロンチウムイオン、バリ ウムイオン、セリウム以外の他の希土類金属イオン又は これらの混合イオンを含む溶液を混合することもでき る。

【0012】前記セリウムイオン、ジルコニウムイオン 及びハフニウムイオンを含む溶液の濃度は、各イオンを 酸化物換算して、好ましくは30~200g/リット ル、特に好ましくは50~100g/リットルの範囲で あり、またセリウムイオン、ジルコニウムイオン及びハ フニウムイオン、更に必要に応じて添加混合する他の金 属イオンの配合割合は、各イオンを酸化物としての重量 比で換算して、4.99~98.99:1~95:0.  $01 \sim 20:0 \sim 10$   $\sigma$ 

【0013】更に前記セリウムイオン、ジルコニウムイ オン及びハフニウムイオンを含む溶液に混合する溶液の 濃度は、アンモニア水溶液の場合、好ましくは1~2 N、特に好ましくは1~1.5N、重炭酸アンモニウム 水溶液の場合、好ましくは50~200g/リットル、

水溶液の場合、50~100g/リットル、特に好まし くは50~60g/リットルの範囲である。また前記セ リウムイオン、ジルコニウムイオン及びハフニウムイオ ンを含む溶液とアンモニア水溶液、重炭酸アンモニウム 水溶液又はシュウ酸水溶液との混合割合は、それぞれ重 量比で、1:1~1:10が好ましい。この際得られる 複合塩沈澱物は、例えば複合水酸化物、複合炭酸塩等で ある。

【0014】次いで前記複合塩沈澱物を300℃以上、 10 好ましくは300~1000℃において1~10時間焼 成することにより、第1次複合酸化物を得ることができ る。また複合塩沈澱物を予め水熱処理等してから前記焼 成工程を行うこともできる。該水熱処理は、通常オート クレーブ等により実施でき、その際の温度は100~1 35℃、処理時間は0.5~1時間の範囲であるのが望

【0015】また第1次複合酸化物は、次の方法によっ ても得ることができる。具体的には例えば、酸化セリウ ム、酸化ジルコニウム、酸化ハフニウム、若しくはハフ ニウム含有酸化ジルコニウム及び必要に応じて前記他の 金属酸化物を、重量比で、酸化セリウム4.99~9 8.99:酸化ジルコニウム1~95:酸化ハフニウム 0.01~20:他の金属酸化物0~10の割合で秤量 後、均一に混合する。混合には通常のボールミル等を用 いるのが好ましい。次に均一に混合した酸化物を加圧成 形機で、好ましくは200~1000kg/cm<sup>2</sup>の圧 力でペレット状に加圧成形後、700~1500℃で、 1~10時間加熱焼結する。次いで焼結体を取り出し、 ボールミル等の粉砕機で、好ましくは1.0~100μ mに粉砕する方法等によって第1次複合酸化物を得るこ ともできる。

【0016】続いて前記第1次複合酸化物を加熱還元処 理するが、この加熱還元処理を行う前に、第1次複合酸 化物に付着した不純物を除去しておくのが好ましい。該 不純物の除去は、例えば第1次複合酸化物を真空加熱炉 に装填し、真空引きの後、酸素ガス等を導入し、好まし くは200~1000℃において0.5~10時間保持 する方法等により行うことができる。

【0017】前記加熱還元処理は、例えばまず真空加熱 炉に第1次複合酸化物を装填し、真空引きの後、水素、 一酸化炭素等の還元気体を導入・充填し、還元気体雰囲 気中で、好ましくは600~1000℃、0.5~10 時間加熱する方法等により行うことができる。この際、 加熱時に、必要に応じて還元気体を流入させることもで きる。使用する還元気体は、不活性気体で希釈されてい ても良い。不活性気体で希釈する場合の還元気体濃度 は、1%以上であるのが好ましい。また前記第1次複合 酸化物に、炭素粉等の還元剤を混合し、好ましくは80 0~1300℃で、1~10時間加熱処理する方法等に 特に好ましくは100~150g/リットル、シュウ酸 50 よっても加熱還元処理を行うことができる。この際前記

10

5

還元剤の混合量は、第1次複合酸化物中のセリウム量に対して、1~1.5倍当量の範囲であるのが好ましい。【0018】次いで前記還元加熱処理終了後、加熱酸化処理を行うことにより、本発明のφ'相を有する複合酸化物を得ることができる。該加熱酸化処理は、前記加熱還元処理後、好ましくは再度真空引きを行って、残存する還元気体を除去し、次いで、空気又は酸素ガス等の酸化気体を導入し、酸化気体雰囲気中で600~850℃、0.5~10時間加熱する方法等により行うことができる。この際、加熱時に、必要に応じて酸化気体を流入させることもできる。前記加熱還元処理及び加熱酸化処理は、2~3回繰り返すこともできる。

# [0019]

【発明の効果】本発明の複合酸化物Aは、酸化セリウム、酸化ジルコニウム及び酸化ハフニウムを必須成分として含み、結晶相として新規なø'相を有するので、400~700℃の温度範囲において、100μmol/g以上の酸素吸収・放出能を示す。従って、従来の酸化セリウム及びセリウム、ジルコニウム複合酸化物に代えて触媒分野及び機能性セラミックス分野において極めて有用である。

## [0020]

【実施例】以下、実施例及び比較例により更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0021】

【実施例1】高純度硝酸セリウム溶液(三徳金属工業株 式会社製:純度99.9%)を水に溶解して調製した酸 化セリウム濃度300g/リットルの硝酸セリウム水溶 液97mlに、硝酸ジルコニウム溶液(第一希元素株式 会社製:純度99.9%)を水に溶解して調製した酸化 ジルコニウム濃度25重量%の硝酸ジルコニウム水溶液 55mlと、硝酸ハフニウム (和光純薬工業株式会社 製:純度97%)を水に溶解して調製した酸化ハフニウ ム濃度10g/リットルの硝酸ハフニウム水溶液24m 1とを混合し、Ce: Zr: Hf=89.7:10: 0.3 (重量比) であって、複合酸化物濃度50g/リ ットルのセリウムイオン、ジルコニウムイオン及びハフ ニウムイオン含有溶液を調製した。次いで得られた溶液 1リットルに、別に調製した150g/リットル重炭酸 アンモニウム水溶液1リットルを添加混合し、セリウ ム、ジルコニウム及びハフニウム含有複合炭酸塩の沈澱 物を得た。得られた複合炭酸塩を300℃で5時間焼成 し、セリウム、ジルコニウム及びハフニウム含有第1次 複合酸化物50gを得た。

【0022】この第1次複合酸化物を真空加熱炉に装填し、真空引きの後、純酸素ガスを導入して900℃に加熱し、1時間保持して付着している不純物を除去した。 その後100℃まで降温させて真空引きを行い、酸素ガスを脱ガスしてからアルゴンガス希釈10%水素ガスを導入し、1000℃、5時間加熱した。次いで600℃ に降温し、真空引きの後、酸素ガスを導入して、600 ℃で5時間加熱し、複合酸化物を合成した。得られた複合酸化物を、「固体電解質を用いた閉回路酸素分析手法によるプラセオジム酸化物薄膜の相変化の検出」(八尾伸也、幸塚善作:電気化学(電気化学協会誌)61,No.2,P262(1993))に示される電気化学的酸素ポンプ式閉回路酸素分析装置を用いて酸素吸収・放出能特性を測定した。結果を図1に示す。図1から酸素吸放出量を読みとった値を表1に示す。またX線回折装置(島津製作所社製)で結晶構造の回析を行ったところ。相を有していることが確認できた。その結果を図2に示す。更に得られた複合酸化物の組成を測定したところ、酸化セリウム58.2重量%、酸化ジルコニウム41.3重量%、酸化フニウム0.5重量%であった。

#### [0023]

【実施例2】複合酸化物の組成を、酸化セリウム48. 1重量%、酸化ジルコニウム51.3重量%、酸化ハフニウム0.6重量%となるように各原材料の配合量を代えた以外は、実施例1と同様に処理して複合酸化物を 20 得、各測定を行った。結果を実施例1と同様に図1、図2及び表1に示す。

#### [0024]

【実施例3】酸化セリウム(三徳金属工業株式会社製: 純度99.9%)21.4gと、酸化ハフニウム1.1 7 重量%を含有する酸化ジルコニウム (三徳金属工業株 式会社製:酸化ジルコニウム純度98.83重量%)2 8.6gをボールミルで混合後、加圧成形機で成形圧5 00kg/cm²で処理してペレットを成形後、大気中 1500℃で5時間焼結した。このペレットをボールミ 30 ルで粉砕し、第1次複合酸化物を得た。次に実施例1と 同様に、真空加熱炉に装填し、真空引きの後、純酸素ガ スを導入して、900℃に加熱して1時間保持し、付着 している不純物を除去した。その後100℃まで降温さ せ、真空引きの後、酸素ガスを脱ガスしてからアルゴン ガス希釈10%水素ガスを導入して1000℃、5時間 加熱した。次いで600℃に降温して真空引きの後、酸 素ガスを導入し、600℃、5時間加熱することにより 複合酸化物を合成した。

【0025】得られた複合酸化物について実施例1と同40 様に、酸素吸放出特性を測定した。結果を図1に示す。図1から酸素吸放出量を読み取った。その結果を表1に示す。また実施例1と同様に結晶構造の回析を行ったところ、φ'相が確認された。結果を図2に示す。得られた複合酸化物の組成は、酸化セリウム42.8重量%、酸化ジルコニウム56.5重量%、酸化ハフニウム0.7重量%であった。

# [0026]

【実施例4】複合酸化物の組成を、酸化セリウム25. 8重量%、酸化ジルコニウム73.3重量%、酸化ハフ 50 ニウム0.9重量%となるように各原材料の配合量を代 えた以外は、実施例3と同様に処理して複合酸化物を 得、各測定を行った。結果を実施例3と同様に図1、図 2及び表1に示す。

## [0027]

【実施例5】実施例1で調製した硝酸セリウム水溶液79mlと、ジルコニウム全量に対してハフニウムを1.17重量%含有する硝酸ジルコニウム含有溶液を水に溶解して調製した酸化ジルコニウム濃度25重量%の硝酸ジルコニウム含有水溶液68mlと、硝酸イットリウム(三徳金属工業株式会社製:純度99.9%)を水に溶解して調製した酸化イットリウム濃度100g/リットルの硝酸イットリウム水溶液8mlとを混合し、Ce:Zr:Hf:Y=49.9:47.8:0.7:1.6(重量比)であって、複合酸化物濃度50g/リットルとしたセリウムイオン、ジルコニウムイオン、ハフニウムイオン及びイットリウムイオン含有溶液を調製した。次いで、実施例1と同様に行って第1次複合酸化物50gを得た。

【0028】この第1次複合酸化物を真空加熱炉に装填し、真空引きの後、純酸素ガスを導入し、900℃に加熱して1時間保持し、付着している不純物を除去した。その後100℃まで降温させ、真空引きを行い、酸素ガスを脱ガスしてからアルゴンガス希釈10%水素ガスを導入して900℃、5時間加熱して真空引きし、酸素ガスを導入し、600℃、5時間加熱して複合酸化物を合成した。

【0029】得られた複合酸化物について実施例1と同様に、酸素吸放出特性を測定した。結果を表1に示す。また実施例1と同様に結晶構造の回析を行ったところ、φ'相が確認された。また複合酸化物の組成は、酸化セリウム47.6重量%、酸化ジルコニウム50.2重量%、酸化ハフニウム0.6重量%、酸化イットリウム1.6重量%であった。

# [0030]

【実施例6】酸化セリウム(三徳金属工業株式会社製: 純度99.9%)24.0gと、酸化ハフニウムを1. 17重量%含有する酸化ジルコニウム(三徳金属工業株 式会社製:酸化ジルコニウム純度98.83重量%)2 5.6gと、一般市販酸化カルシウム(純度99.9%)0.4gとをボールミルで混合後、加圧成形機で成形圧500kg/cm³としてペレットを成形後、大気中1500℃で5時間焼結した。このペレットをボールミルで粉砕し、第1次複合酸化物を得た。次に実施例1と同様に、真空加熱炉に装填し、真空引きの後、純酸素ガスを導入、900℃に加熱して1時間保持し、付着している不純物を除去した。その後100℃まで降温させ、真空引きを行い、酸素ガスを脱ガスしてからアルゴンガス希釈10%水素ガスを導入して1000℃、5時間加熱した。次いで600℃に降温して真空引きの後、酸素ガスを導入し、600℃、5時間加熱した。次いで600℃、5時間加熱した。次いで600℃、5時間加熱した。次いで600℃、5時間加熱して複合酸化物を合成した。

【0031】得られた複合酸化物について、実施例1と同様に酸素吸放出特性を測定した。結果を表1に示す。また実施例1と同様に結晶構造の回析を行ったところ、φ'相が確認された。結果を図3に示す。比較として、第1次複合酸化物についてX線回折を行ったところ、φ'相は確認されず、φ相が確認された。その結果を図4に示す。図3及び図4を比較することにより、φ'相がφ相とは異相であることが判る。更に得られた複合酸化物の組成は、酸化セリウム48.0重量%、酸化ジルコニウム50.6重量%、酸化ハフニウム0.6重量%、酸化カルシウム0.8重量%であった。

#### [0032]

【比較例1及び2】実施例1及び2で調製した第1次複合酸化物に対して加熱還元処理及び加熱酸化処理を行わなかったものに対し、X線回折及び酸素吸放出能特性の測定を実施例1と同様に行った。結果をそれぞれ図5、図6及び表1に示す。

#### [0033]

【比較例3及び4】実施例3及び4で調製した第1次複合酸化物に対して加熱還元処理及び加熱酸化処理を行わなかったものに対し、X線回折及び酸素吸収・放出能特性の測定を実施例3と同様に行った。結果をそれぞれ図5、図6及び表1に示す。

# [0034]

# 【表1】

9						10
		組成	(酸素物	酸素吸放出能		
	Ce	Zr	EL E	Ca	Y	酸素μmol/g
実施例 1	58.16	41.35	0.49	_	_	1, 112
<b>"</b> 2	48. 10	51.30	0.60	_	_	1,073
<b>#</b> 3	42.81	56. 52	0.67	_	_	t. 009
<i>"</i> 4	25.79	73. 35	0.86	-	_	<b>638</b>
<b>"</b> 5	47.63	50. 20	0.59	_	1.58	1,053
<b>"</b> 6	48.02	50. 60	0.59	0.79	_	1,071
比較例 1	58. 16	41. 35	0.49	_	_	463
<b>"</b> 2	48.10	51.30	0.60	<b>—</b>	_	655
<b>"</b> 3	42.81	56.52	0. 67			516
<i>"</i> 4	25. 79	73.35	0.86	_	_	408

# 【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、実施例1~4で合成した複合酸化物の 酸素吸放出能を示すグラフである。

【図2】図2は、実施例1~4で合成した複合酸化物の X線回折の結果を示すグラフであって、(a) は実施例 1のグラフ、(b)は実施例2のグラフ、(c)は実施 例3のグラフ、(d)は実施例4のグラフである。

【図3】図3は、実施例6で合成した複合酸化物のX線 回折の結果と、φ'相の計算値によるX線回折パターン とを示すグラフである。

【図4】図4は、実施例6で合成した第1次複合酸化物 のX線回折の結果と、φ相の計算値によるX線回折パタ ーンとを示すグラフである。

【図5】図5は、比較例1~4で合成した複合酸化物の

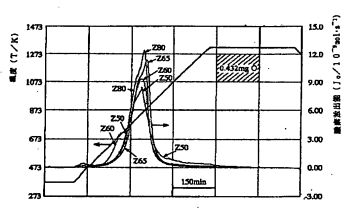
酸素吸放出能を示すグラフである。

【図6】図6は、比較例1~4で合成した複合酸化物の X線回折の結果を示すグラフであって、(e)は比較例 1のグラフ、(f)は比較例2のグラフ、(g)は比較 例3のグラフ、(h)は比較例4のグラフである。

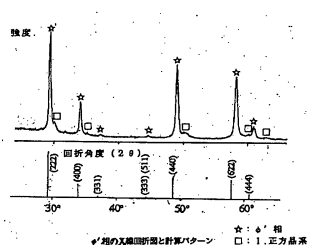
## 【符号の説明】

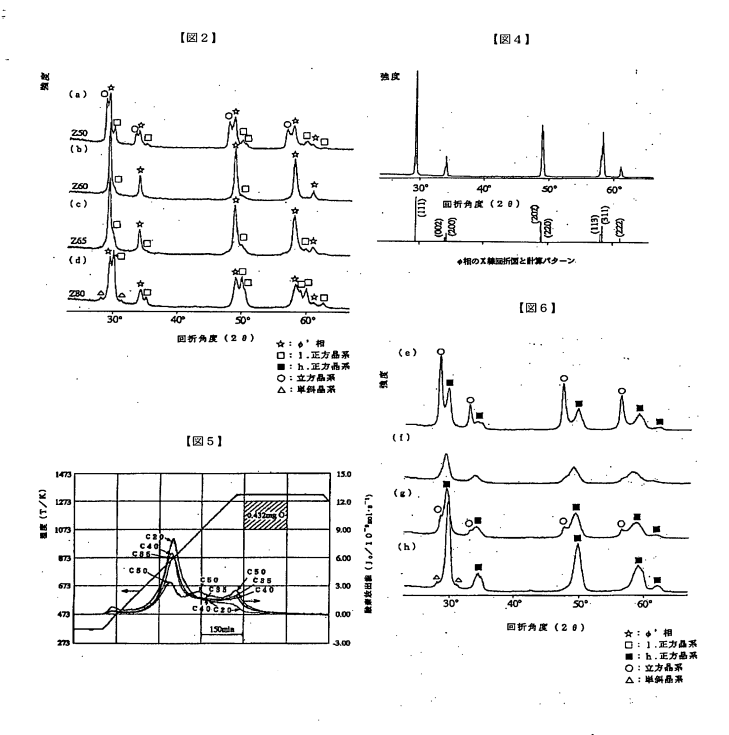
250:実施例1 Z60: 実施例2 Z 6 5: 実施例 3 Z80: 実施例4 C50:比較例1 C 4 0:比較例2 C35:比較例3 C 2 0:比較例 4

【図1】



【図3】





# 【手続補正書】

【提出日】平成7年10月12日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項2

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項2】 前記複合酸化物が、更に酸化チタン、酸

化タングステン、酸化ニッケル、酸化銅、<u>酸化鉄、</u>酸化 アルミニウム、酸化珪素、酸化ベリリウム、酸化マグネ シウム、酸化カルシウム、酸化ストロンチウム、酸化バ リウム、セリウム以外の希土類金属酸化物又はこれらの 混合物を含むことを特徴とする請求項1記載の酸素吸収 ・放出能を有する複合酸化物。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】 0004 【補正方法】変更 【補正内容】

【0004】ところで、従来、高酸素吸収・放出能を有 するセリウム、ジルコニウム複合酸化物 (特開平5-1 05428号公報)が知られている。これらの結晶構造 を、後述する比較例で詳細に調査したところ、CaF<sub>2</sub> 構造相、h-tetragonal(h-正方晶系の) 相、monoclinic (単斜晶系の) 相の混合相であることが判明している (図6参照)。一方結晶相として、tetragonalのφ相が 知られている (V. Longo and D. Minichelli: J. Amer, Cera mic Soc., <u>56</u>(1973), 600.; P. Duran, M. Gonzalez, C. Moure, J. R. Jurado and C. Pascual: J. Materials Sci., 25 (199 0),5001.)。この相は993Kで数か月焼鈍することに より初めて生成すると報告されており、生成したφ相に は同量のh-tetragonal相とCaF₂構造相が含有されて いる。またこの文献においては、この

相は高温で分解 するとされている。即ち結晶構造の相違により、種々の 高酸素吸収・放出能を示す複合酸化物が研究されてお り、現在更に優れた酸素吸収・放出能を示す複合酸化物 の開発が望まれている。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】 0 0 0 7 【補正方法】変更

【補正内容】

【0007】以下本発明を更に詳細に説明する。本発明の酸素吸収・放出能を有する複合酸化物(以下複合酸化物Aと称す)は、必須成分として酸化セリウム4.99~98.99重量%、酸化ジルコニウム1~95重量%及び酸化ハフニウム0.01~20重量%を含有する。この際各成分の含有割合が前記範囲外の場合には、十分に所望の性能を発揮することができない。更に前記必ずない、酸化チタン、酸化タングステン、酸化ニッケル、酸化銅、酸化鉄、酸化アルミニウム、酸化珪素、酸化ベリリウム、酸化マグネシウム、酸化カルシウム、酸化ストロンチウム、酸化バリウム、セリウム以外の希土類金属酸化物又はこれらの混合物等の他の金属酸化物を含有させることもできる。他の金属酸化物の含有割合は、複合酸化物Aの全重量に対して、0~10重量%であるのが好ましい。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0034

【補正方法】変更

【補正内容】

[0034]

【表1】

		組成	酸素吸放出能			
	Се	Z r	H f	Са	Y	酸素μmol/g
実施例1	58.16	41.35	0.49	_	-	1112
実施例2	48.10	51.30	0.60		_	1073
実施例3	42.81	56.52	0.67	1	1	1009
実施例4	25.79	73.35	0.86	_	I	638
実施例5	47.63	50.20	0.59	1	1.58	1053
実施例6	48.02	50.60	0.59	0.79	ŀ	1071
比較例1	58.16	41.35	0.49	_	· _	463
比較例2	48.10	51.30	0.60	_	_	655
比較例3	42.81	56.52	0.67	_	-	516
比較例4	25.79	73.35	0.86	_		408

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 4 B 35/48 35/50